INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

2 713 090

(21) N° d'enregistrement national :

93 14758

(51) Int CP : A 61 L 27/00

(12)

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A₁

22) Date de dépôt : 03.12.93.

(30) Priorité :

71) Demandeur(s) : SCORTECCI Gérard — FR.

(72) Inventeur(s): SCORTECCI Gérard.

(43) Date de la mise à disposition du public de la demande : 09.06.95 Builetin 95/23.

Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Ce dernier n'a pas été établi à la date de publication de la demande.

60 Références à d'autres documents nationaux apparentés :

(73) Titulaire(s) :

Mandataire : Office Méditerranéen de Brevets d'Invention et de Marques Cabinet Hautier.

(64) Dispositif utilisé pour la régénération tissulaire guidée.

57) Dispositif utilisé pour la régénération tissulaire guidée formant une barrière entre deux tissus différents (1 et 2) ne devant pas s'interférer durant ladite régénération.

il comporte une membrane métallique (3) dont la forme rigide est adaptée à la forme du tissu (2) qui va être régénéré.

Application à la régénération guidée des tissus osseux.



:R 2 713 090 - A1



La présent invention concerne un dispositif qui est utilisé pour la régénération tissulaire quidée.

Ce dispositif forme ainsi une barrièr entre deux tissus différents.

Ce cloisonnement évite l'interférence d'un des tissus dans la régénération de l'autre.

5

10

15

20

25

30

35

L'état de la technique comprend de nombreux documents.

Le document WO-91.17718 concerne une barrière périodontique et procédé mettant en oeuvre des agents chimiothérapeutiques afin d'aider et de quider la régénération de tissus périodontiques.

Le document WO-90.11730 propose un procédé de traitement des maladies périodontales, pour la région où le tissu gingival se sépare de la surface de la dent, qui consiste à placer en relation laminaire avec une partie du périmètre de la surface dentair un matériau poreux biocompatible, tel que le polytétrafluoroéthylèn expansé, qui permet la croissance interne du tissu gingival de connexion et empêche la migration apicale de l'épithélium gingival. On referme alors le tissu gingival autour de la dent, par-dessus le matériau poreux se trouvant entre la dent et l tissu gingival.

Le document WO-90.01343 a trait à une matière de croissanc osseuse destinée à remplir des parties défectueuses ou creuses d'os, destinée à être incarnée par des tissus osseux et à s'unir par coalescence avec ces derniers. Ladite matière de croissance osseuse se compose de polytétrafluoroéthylène expansé et d phosphate de calcium.

La plupart des membranes utilisées en chirurgie orale sont en matériaux composite, type textile, généralement des polymères.

La membrane selon l'invention se caractérise par le fait qu'elle est métallique, qu'elle est en titane pur, et qu'elle comporte dès l'origine deux types de surface : une surface concave lisse poli miroir regardant le défaut osseux, et une surface convexe rugueuse regardant les tissus mous avec des tiges d'ancrage tissulaire pour le repositionnement et l'immobilisation de la gencive et du périoste.

Bien entendu, la parfait biocompatibilité du titane pur, vi à vis des tissus humains, st connu depuis plus d quarante ans. C pendant, personne à ce jour n'a utilisé en odontostomatologi l titan comme membrane à cause de sa capacité à s'o téointégr r avec l'os, ce qui est à l'opposé du but recherché. Il a fallu donc conférer à la membrane en titane des propriétés et une forme spécifiques pour évit r l'ostéointégration :

- 1 polissage du côté oss ux, et

5

10

15

20

25

30

- un minimum de points de contact permettant d'atteindre ces objectifs ce qui n'entraîne aucune pénétration de la membrane en titane dans l'os ; celle-ci reste toujours supra-osseuse, contrairement à l'implant en titane qui, lui est endosseux.

De plus, la membrane selon l'invention est façonnée de manière à obtenir un effet "tunnel" ou effet de fente ou de dôme créant ainsi un espace physique permettant l'expansion osseuse. La membrane favorise et canalise l'ostéoconduction dans la zone d'application. Le tunnel métallique parfaitement étanche empêche la colonisation du site osseux par les tissus mous et/ou les bactéries.

A cet effet, la présente invention concerne un dispositif utilisé pour la régénération tissulaire guidée formant une barrière entre deux tissus différents ne devant pas s'interférer durant ladite régénération, caractérisé par le fait qu'il est constitué d'une membrane métallique dont la forme rigide est adaptée à la forme du tissu qui va être régénéré.

La forme de la membrane est celle d'une feuille comportant un tunnel ce qui crée, au niveau de la concavité du tunnel, un espace physique permettant l'extension tissulaire.

La membrane est en titane pur.

La face concave est lisse ou poli, et la face convexe est rugueuse.

La face convexe comporte des trous borgnes.

La face convexe comporte des ergots.

La membrane est munie d'au moins un joint périphérique ou de bordure en une matière biocompatible, faisant office de moyens d'étanchéité et/ou de moyens de stabilisation entre la membrane et le tissu à régénérer.

Le joint est réalisé en silicone.

35 La face concave coopère avec des tissus durs tels que le tissu osseux.

La face convexe coopère avec des tissus mous t ls qu le tissu gingival.

L'application préférentielle qui est donnée à ce dispo itif

st une application médicale dentaire, et plus précisément en odontostomatologi.

Le d ssins ci-joints sont donnés à titre d'exemples indicatifs et non limitatifs. Ils représentent un mode d réalisation préféré selon l'invention. Ils permettront d comprendre aisément l'invention.

La figure 1 représente une vue en perspective d'un mode de réalisation de la présente invention.

La figure 2 représente une coupe selon A-A de la figure 1.

La figure 3 représente une vue en perspective d'un joint en silicone pouvant coopérer avec la membrane métallique.

Enfin, la figure 4 représente, en coupe, l'utilisation d'une membrane in situ.

La présente invention concerne un dispositif permettant la régénération tissulaire guidée dans l'application qui est fait de ce dispositif à la figure 4.

Il s'agit de la régénération de tissu osseux 2.

10

20

25

30

Ce dispositif sert de barrière entre deux tissus différents 1 et 2, l'un étant le tissu régénéré soit le tissu osseux 2, l'autre étant formé par le tissu gingival 1 se trouvant autour. Ce dispositif va donc permettre d'empêcher l'interférence entre les deux tissus 1 et 2 au cours de la régénération du tissu o seux 2.

Pour se faire, la forme de la membrane 3 est celle d'une feuille qui comporte un tunnel 4, ce qui va créer au niveau de la cavité du tunnel 4, un espace physique 5 permettant après implantation l'extension ultérieure du tissu osseux 2.

Dans un mode préférentiel de réalisation, la membrane métallique 3 est constituée par du titane pur dont le pourcentage de titane est supérieur à 99 %.

La forme concave de la membrane 3 délimite deux faces, l'une concave 6, présente un aspect lisse ou poli, alors que la face convexe 7 à un aspect rugueux.

La face convexe 7 comporte des trous borgnes 8, des erg ts 35 9 dont la disposition et le nombre peuvent varier selon le mode de réalisation de l'invention.

Cette membran n titane 3 peut également présenter des perforations bien qu c la ne soit pas absolument obligatoir .

La membr ne 3 peut s présent r sous différente f rmes

géométriques, par exemple, semi-sphériques, planes, cylindriques, etc, et s lon différents états d surface, lisse, polie, rugueus, micropuits, microvillosités, etc.

Les tests en culture cellulair ont fait privilégier les microvillosités en r gard d s tissus mous et la surface polie en regard du tissu osseux.

5

10

15

20

30

En aucun cas, on recherche une ostéointégration de la membrane en titane.

Au contraire, le contact membrane-titane 3 par rapport au tissu osseux 2 est toujours réduit au minimum.

Les quelques points de contact peuvent même être éliminés par l'interposition d'un joint 10 en une matière biocompatible telle que de la silicone faisant office de moyens d'étanchéité et/ou de moyens de stabilisation entre la membrane 3 et le tissu régénéré 2.

Ledit joint 10 est disposé en totalité ou partiellement sur la périphérie ou bordure 11 de ladite membrane 3.

La face polie 6 est dépourvue de toute inégalité, ce qui facilite le retrait de la membrane 3 par rapport au tissu osseux 2, néoformé à l'intérieur du canal 4, lorsque la membrane 3 est retirée, une fois la repousse osseuse réalisée.

Il n'y a donc aucune possibilité d'invagination du tissu osseux dans la membrane 3 en titane et donc aucune ostéointégration.

Ce phénomène est exactement l'inverse de ce qui est recherché pour les implants dentaires en titane pour lesquels on recherche l'ostéointégration à l'intérieur du tissu osseux.

La membrane 3 peut également être stabilisée de part sa forme ou bien par des vis, des points, ou des agrafes non représentés sur les figures.

La face concave 6 lisse coopère donc avec les tissus durs tels que le tissu osseux 2 alors que la face convexe 7 rugueuse coopère avec les tissus mous tels que le tissu gingival 1.

Un autre avantage de cette membrane 3 est sa structure en métal qui la rend bien plus rigide que les membranes classiques en textile.

C'est ce qui crée la forme en tunnel 4 dans laqu lle le tissu osseux 2 peut se régénér r à l'abri du tissu gingival 1 placé contre la face convexe 7 de la membrane 3.

Grâce au gain osseux en haut ur t en larg ur, un implant pourra être fixé dans le site. On peut procéder de la même façon autour d'une dent déchaussé ou d'un implant présentant une pert os euse au niveau de sa zone d'émergence.

De nombreuses applications sont possibles, parmi lesquelles, la chirurgie odontostomatologies est la plus intéressante.

5

10

Néanmoins, on peut utiliser une telle membrane au niveau d la chirurgie osseuse en général, la chirurgie parodontale, la chirurgie implantaire, la chirurgie plastique ou la chirurgi reconstructrice.

REFERENCES

- 1. Tissu gingival
- 2. Tissu osseux ou tissu à régénérer
- 3. Membran métalliqu
- 5 4. Tunnel
 - 5. Espace physique d'extension du tissu à régénérer 2
 - 6. Face concave de la membrane 3
 - 7. Face convexe de la membrane 3
 - 8. Trous borgnes de la face convexe 7
- 10 9. Ergots de la face convexe 7
 - 10. Joint
 - 11. Périphérie ou bordure de la membrane 3

REVENDICATIONS

1. Dispositif utilisé pour la régénération tissulaire guidée formant une barrièr entr deux tissus différents (1 et 2) ne devant pas s'int rférer durant ladite régénération, caractérisé par le fait

qu'il est constitué d'une membrane métallique (3) dont la forme rigide est adaptée à la forme du tissu (2) qui va être régénéré.

2. Dispositif selon la revendication 1, caractérisé par le 10 fait

que la forme de la membrane (3) est celle d'une feuille comportant un tunnel (4) ce qui crée, au niveau de la concavité du tunnel (4), un espace physique (5) permettant l'extension tissulaire.

3. Dispositif selon l'une quelconque des revendications l ou2, caractérisé par le fait

que la membrane (3) est en titane pur.

5

35

- 4. Dispositif selon la revendication 2, caractérisé par le fait
- que la face concave (6) de la membrane (3) est lisse ou poli, et

que la face convexe (7) de la membrane (3) est rugueuse.

- 5. Dispositif selon l'une quelconque des revendications 2 ou 4, caractérisé par le fait
- que la face convexe (7) de la membrane (3) comporte des trous borgnes (8).
 - 6. Dispositif selon l'une quelconque des revendications 2,4 ou 5, caractérisé par le fait
- que la face convexe (7) de la membrane (3) comporte des 30 ergots (9).
 - Dispositif selon l'une quelconque des revendications 1,
 ou 3, caractérisé par le fait

que la membrane (3) est munie d'au moins un joint (10) périphérique ou de bordure (11) en une matière biocompatible, faisant office de moyens d'étanchéité et/ou de moyens de stabilisation entre la membrane (3) et l tissu à régénérer (2).

- 8. Dispositif s l n la r v ndication 4, caractérisé par l f it
 - que 1 fac concave (6) coopère avec des tissus durs t 1s que

le tissu oss ux (2).

- Dispositif selon l'un quelconque des revendications 2,
 5, 6 ou 7, caractérisé par le fait
- que la face convex (7) coopère avec des tissus mous tels que 5 le tissu gingival (1).
 - 10. Application du dispositif selon l'une quelconque des revendications 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 ou 9, caractérisé par le fait

que le dispositif est utilisé en odontostomatologie.





